



Arrancan las tasas de la FDA a EFG que permitirían agilizar las autorizaciones

► La agencia quiere que en 2017 la media se sitúe en los diez meses

M. D. La estadounidense FDA ha puesto en marcha el sistema de tasas a las solicitudes de genéricos, con el que pretende recaudar unos 300 millones de dólares anuales durante los próximos cinco años, lo cual repercutiría positivamente en los tiempos de aprobación, que se han duplicado en el último lustro y actualmente son

de treinta meses (ver CF de 25-VI-2012).

La aprobación de esta norma pareció que se retrasaría con la paralización en el Congreso de la ley de presupuestos y el cierre de la Cámara Baja previo a las elecciones presidenciales (ver CF de 1-X-2012), lo que habría impedido el cumplimiento de las previsiones de la agencia para 2017 de lograr las aprobaciones en diez meses.

Paralelamente, se ha aprobado el programa de impuestos a las solicitudes de biosimilares.